



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

Veröffentlichungsnummer : **0 123 235 B1**

12

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

45 Veröffentlichungstag der Patentschrift :
07.09.88

51 Int. Cl. : **A 61 K 49/00**

21 Anmeldenummer : **84104211.2**

22 Anmeldetag : **13.04.84**

54 Mikropartikel und Gasbläschen enthaltendes Ultraschall-Kontrastmittel.

30 Priorität : **15.04.83 DE 3313947**

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung :
31.10.84 Patentblatt 84/44

45 Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung : **07.09.88 Patentblatt 88/36**

84 Benannte Vertragsstaaten :
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

56 Entgegenhaltungen :
EP-A- 0 052 575
EP-A- 0 077 752
US-A- 4 285 251

73 Patentinhaber : **SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT**
Berlin und Bergkamen
Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11
D-1000 Berlin 65 (DE)

72 Erfinder : **Hilmann, Jürgen**
Ugandastrasse 9
D-1000 Berlin 65 (DE)
Erfinder : **Lange, Lothar, Dr.**
Besoldenstrasse 24
D-1000 Berlin 38 (DE)
Erfinder : **Zimmermann, Ingrid, Dr.**
Gollanczstrasse 28c
D-1000 Berlin 28 (DE)

EP 0 123 235 B1

Anmerkung : Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Mikropartikel und Gasbläschen enthaltendes Kontrastmittel für die Ultraschall Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel der Mischung von einer halb festen oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht-grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger enthält.

Die Untersuchung von Organen mit Ultraschall (Sonographie) ist eine seit einigen Jahren gut eingeführte und praktizierte diagnostische Methode. Ultraschallwellen im Megahertz-Bereich (oberhalb 2 Mega-Hertz mit Wellenlängen zwischen 1 und 0,2 mm) werden an Grenzflächen von unterschiedlichen Gewebearten reflektiert. Die dadurch entstehenden Echos werden verstärkt und sichtbar gemacht. Von besonderer Bedeutung ist dabei die Untersuchung des Herzens mit dieser Methode, die Echokardiographie genannt wird (Haft, J. I. et al.: Clinical echocardiography, Futura, Mount Kisco, New York 1978; Köhler, E. Klinische Echokardiographie, Enke, Stuttgart 1979; Stefan, G. et al.: Echokardiographie, Thieme, Stuttgart-New York 1981; G. Blamino, L. Lange: Echokardiographie, Hoechst AG, 1983).

Da Flüssigkeiten — auch das Blut — nur dann Ultraschall-Kontrast liefern, wenn Dichte-Unterschiede zur Umgebung bestehen, wurde nach Möglichkeiten gesucht, das Blut und seine Strömung für eine Ultraschall-Untersuchung sichtbar zu machen, was durch die Zugabe von feinsten Gasbläschen auch möglich ist.

Aus der Literatur sind mehrere Methoden zur Herstellung und Stabilisierung der Gasbläschen bekannt. Sie lassen sich beispielsweise vor der Injektion in den Blutstrom durch heftiges Schütteln oder Rühren von Lösungen wie Salzlösungen, Farbstofflösungen oder von vorher entnommem Blut erzeugen.

Obwohl man dadurch eine Ultraschall-Kontrastgebung erreicht, sind diese Methoden mit schwerwiegenden Nachteilen verbunden, die sich in schlechter Reproduzierbarkeit, stark schwankender Größe der Gasbläschen und — bedingt durch einen Anteil an sichtbaren großen Bläschen — einem gewissen Embolie-Risiko äußern. Diese Nachteile wurden durch andere Herstellungsverfahren teilweise behoben, wie beispielsweise durch das US-Patent 3 640 271, in dem Bläschen mit reproduzierbarer Größe durch Filtration oder durch die Anwendung einer unter Gleichstrom stehenden Elektrodevorrichtung erzeugt werden. Dem Vorteil in der Möglichkeit, Gasbläschen mit reproduzierbarer Größe herstellen zu können, steht der erhebliche technische Aufwand als Nachteil gegenüber.

In dem US-Patent 4 276 885 wird die Herstellung von Gasbläschen mit definierter Größe beschrieben, die mit einer vor dem Zusammenfließen schützenden Gelatine-Hülle umgeben sind. Die Aufbewahrung der fertigen Bläschen kann nur im « eingefrorenen » Zustand erfolgen, beispielsweise durch Aufbewahren bei Kühlschranktempera-

tur, wobei sie zur Verwendung wieder auf Körpertemperatur gebracht werden müssen.

In dem US-Patent 4 265 251 wird die Herstellung und Verwendung von Gasbläschen mit einer festen Hülle aus Sacchariden beschrieben, die mit einem unter Druck stehenden Gas gefüllt sein können. Stehen sie unter Normaldruck, so können sie als Ultraschallkontrastmittel eingesetzt werden; bei Verwendung mit erhöhtem Innendruck dienen sie der Blutdruckmessung. Obwohl hierbei die Aufbewahrung der festen Gasbläschen kein Problem darstellt, ist der technische Aufwand bei der Herstellung ein erheblicher Kostenfaktor.

Die Risiken der nach dem Stand der Technik zur Verfügung stehenden Kontrastmittel werden durch zwei Faktoren hervorgerufen: Größe und Anzahl sowohl der Feststoffpartikel als auch der Gasbläschen.

Der bisher geschilderte Stand der Technik gestattet die Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln, die stets nur einige der geforderten Eigenschaften besitzen:

1. Ausschalten des Embolierisikos
— Gasbläschen (Größe und Anzahl)
— Feststoffpartikel (Größe und Anzahl)
2. Reproduzierbarkeit
3. genügend lange Stabilität
4. Lungengängigkeit, z. B. um Ultraschall-Kontrastierung des linken Herzteiles zu erhalten
5. Kapillargängigkeit
6. Sterilität und Pyrogenfreiheit der Zubereitung
7. leichte Herstellbarkeit mit vertretbarem Kostenaufwand
8. und problemlose Bevorratung.

In der europäischen Patentanmeldung mit der Veröffentlichungs-Nummer 52575 wird zwar die Herstellung von Gasbläschen beschrieben, die diese erforderlichen Eigenschaften besitzen sollen. Zu ihrer Herstellung werden Mikropartikel einer festen kristallinen Substanz, wie beispielsweise Galaktose, in einer Trägerflüssigkeit suspendiert, wobei das Gas, das an der Partikeloberfläche adsorbiert, in Hohlräumen zwischen den Partikel oder in Interkristallinen Hohlräumen eingeschlossen ist, die Gasbläschen bildet. Die so entstandene Suspension von Gasbläschen und Mikropartikel wird innerhalb von 10 Minuten injiziert. Obwohl in der europäischen Patentschrift 52575 behauptet wird, daß die nach der beschriebenen Methode hergestellte Suspension geeignet ist, nach Injektion in eine periphere Vene sowohl auf der rechten Herzseite als auch nach Passage der Lunge in der linken Herz-Seite zu erscheinen und dort das Blut und dessen Strömung bei Ultraschall-Untersuchung sichtbar zu machen, hielt diese Behauptung einer Nachprüfung nicht stand. So wurde festgestellt, daß das nach der in der europäischen Anmeldung Nr. 52575 beschriebenen Methode hergestellte und in eine periphere Vene injizierte Kontrastmittel keine Ultraschall-Echos im linken Herzteile erzeugten.

Auch in der EP-A-77 752 wird die Herstellung von einer flüssigen Mischung zur Verwendung als Kontrastmittel beschrieben, das wiederum aus einer Mischung eines Tensides oder einer wäßrigen Lösung des Tensides und einer wäßrigen viskosen Trägerflüssigkeit besteht.

Es war die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Kontrastmittel für die Ultraschall-Diagnostik bereitzustellen, das in der Lage ist, nach intravenöser Applikation das Blut und dessen Strömungsverhältnisse nicht nur auf der rechten Seite des Herzens, sondern auch nach der Passage des Kapillarnetzes der Lunge auf der linken Herzseite für Ultraschall sichtbar zu machen. Darüberhinaus soll es auch die Darstellung der Durchblutung anderer Organe wie Myocard, Leber, Milz und Niere gestatten.

Die neuen erfindungsgemäßen Mittel gemäß der Ansprüche 1 bis 11 besitzen alle Eigenschaften, die von einem solchen Kontrastmittel erwartet werden und die auf Seite 3 aufgezählt wurden.

Es wurde überraschenderweise festgestellt, daß durch Suspendieren von Mikropartikel der Mischung von einer halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einer Trägerflüssigkeit ein Ultraschall-Kontrastmittel erhalten wird, das nach Injektion in eine periphere Vene auch vom Blut in der arteriellen linken Herzseite reproduzierbare Ultraschall-Aufnahme ermöglicht. Da mit dem erfindungsgemäßen Ultraschall-Kontrastmittel nach intravenöser Gabe die linke Herzseite erreicht werden kann, sind so auch Ultraschall-Kontraste von anderen von der Aorta aus mit Blut versorgten Organen nach venöser Applikation möglich, wie Myokard, Leber, Milz, Niere u. a. m. Es versteht sich von selbst, daß das erfindungsgemäße Ultraschall-Kontrastmittel auch für Rechtsherz-Kontraste und für alle übrigen Anwendungen als Ultraschall-Kontrastmittel geeignet ist.

Als halbfeste oder flüssige grenzflächenaktive Substanzen, die Bestandteil der für die Herstellung der Mikropartikel benötigten Mischung sind, sind alle Stoffe geeignet, die in den angewandten Mengen physiologisch verträglich sind, d. h. die eine geringe Toxizität besitzen und/oder biologisch abbaubar sind und deren Schmelzpunkt niedriger als Raumtemperatur ist, d. h. die bei Raumtemperatur halbfest oder flüssig sind. Insbesondere geeignet sind Lecithine, Lecithinfraktionen und deren Abwandlungsprodukte, Polyoxyethylenfettsäureester wie Polyoxyethylenfettalkoholäther, polyoxyethylierte Sorbitanfettsäureester, Glycerin-polyethylen glykoxystearat, Glycerinpolyethylen glykolirizinoleat, ethoxylierte Sojaesterine, ethoxylierte Rizinusöle und deren hydrierte Derivate, Polyoxyäthylenfettsäuresteareate und Polyoxyäthylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester oder Saccharoseglyceride sowie Xyloglyceride, wie Sojaölsaccharoseglycerid und Palmölylid, ungesättigte (C_{18} - C_{20})-Fettalkohole oder (C_{18} - C_{20})-Fettsäuren, Polyoxyäthylenfettsäureester, Mono-, Di- und Triglyceride, Fettsäureester der Saccharose oder Fettsäureester wie

Butylstearat, Palmölsaccharoseglycerid, Baumwollsaatölsaccharoseglycerid, wobei Butylstearat, Sojaölsaccharoseglycerid und Polyäthylenglykolsorbitanmonostearat bevorzugt sind.

Die grenzflächenaktive Substanz wird in einer Konzentration von 0,01 bis 5 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 0,04 bis 0,5 Gewichtsprozent verwendet.

Als nicht grenzflächenaktive Substanzen, die Bestandteil der für die Herstellung der Mikropartikel benötigten Mischung sind, kommen in Frage organische und anorganische Verbindungen, zum Beispiel Salze, wie Natriumchlorid, Natriumcitrat, Natriumacetat oder Natriumtartrat, Monosaccharide, wie Glucose, Fructose oder Galaktose, Disaccharide, wie Saccharose, Lactose oder Maltose, Pentosen, wie Arabinose, Xylose oder Ribose oder Cyclodextrine wie α -, β - oder γ -Cyclodextrin, wobei Galactose, Lactose und α -Cyclodextrin bevorzugt sind. Sie sind in einer Konzentration von 5 bis 50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, im erfindungsgemäßen Mittel enthalten.

Zur Herstellung der Mikropartikel wird die nicht oberflächenaktive Substanz unter sterilen Bedingungen rekristallisiert. Anschließend wird die grenzflächenaktive Substanz zusammen mit dem nicht grenzflächenaktiven Feststoff unter sterilen Bedingungen vermischt und zerkleinert, z. B. durch Vermahlung in einer Luftstrahlmühle, bis die gewünschte Partikelgröße erreicht ist. Erhalten wird eine Partikelgröße von $< 10 \mu\text{m}$, vorzugsweise $< 8 \mu\text{m}$, insbesondere $1-3 \mu\text{m}$. Die Partikelgröße wird in geeigneten Meßgeräten bestimmt. Das Gewichtsverhältnis von grenzflächenaktiver Substanz zum nicht grenzflächenaktiven Feststoff kann von 0,01 bis 5 : 100 betragen.

Sowohl die durch das Zerkleinerungsverfahren erreichte Größe der Mikropartikel als auch die Größe der im erfindungsgemäßen Kontrastmittel enthaltenen Gasbläschen gewährleistet eine gefahrlose Passage des Kapillarsystems und des Lungenkapillarnetzes und schließt das Entstehen von Embolien aus.

Die für die Kontrastgebung benötigten Gasbläschen werden teilweise durch die suspendierten Mikropartikel transportiert, an der Oberfläche der Mikropartikel absorbiert, in den Hohlräumen zwischen den Mikropartikel oder interkristallin eingeschlossen.

Das von den Mikropartikel transportierte Gasvolumen in Form von Gasbläschen beträgt 0,02 bis 0,6 ml pro Gramm Mikropartikel.

Die Trägerflüssigkeit hat neben der Transportfunktion die Aufgabe, die aus Mikropartikel und Gasbläschen bestehende Suspension zu stabilisieren, z. B. das Sedimentieren der Mikropartikel und das Zusammenfließen der Gasbläschen zu verhindern bzw. den Lösevorgang der Mikropartikel zu verzögern.

Als flüssiger Träger kommen in Frage Wasser, wässrige Lösungen eines oder mehrerer anorganischer Salze wie physiologische Kochsalzlösung und Pufferlösungen, wässrige Lösungen von Mono- oder Disacchariden wie Galactose, Glucose

oder Lactose, ein- oder mehrwertige Alkohole, soweit sie physiologisch verträglich sind wie Äthanol, Propanol, Isopropylalkohol, Polyethylenglykol, Ethylenglykol, Glycerin, Propylenglykol, Propylenglycolmethylester oder deren wässrige Lösungen.

Bevorzugt sind Wasser und physiologische Elektrolytlösungen, wie physiologische Kochsalzlösung sowie wässrige Lösungen von Galactose und Glucose. Werden Lösungen verwendet, beträgt die Konzentration des gelösten Stoffes 0,1 bis 30 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,5 bis 25 Gewichtsprozent, insbesondere verwendet man 0,9 %ige wässrige Kochsalzlösung oder 20 %ige wässrige Galactose-Lösung.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Mittels gemäß Anspruch 13.

Zur Herstellung des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels gibt man die sterile Trägerflüssigkeit zu den aus der Mischung von einer halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz und einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff bestehenden Mikropartikel und schüttelt diese Mischung, bis sich eine homogene Suspension gebildet hat, wofür ca. 5 bis 10 sec. erforderlich sind. Die entstandene Suspension wird sofort nach ihrer Herstellung, spätestens jedoch bis 5 Minuten danach als Bolus in eine periphere Vene oder einen schon vorhandenen Katheder injiziert, wobei von 0,01 ml bis 1 ml/kg Körpergewicht appliziert werden.

Aus Gründen der Zweckmäßigkeit werden die zur Herstellung des erfindungsgemäßen Mittels benötigten Komponenten, wie Trägerflüssigkeit (A) und Mikropartikel der Mischung von einer halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit dem nicht-grenzflächenaktiven Feststoff (B) in der für eine Untersuchung erforderlichen Menge steril in zwei getrennten Gefäßen aufbewahrt. Beide Gefäße haben Verschlüsse, die Entnahme und Zugabe mittels Injektionsspritze unter sterilen Bedingungen ermöglichen (Vials). Die Größe von Gefäß B muß so beschaffen sein, daß der Inhalt von Gefäß A mittels Injektionsspritze nach B überführt werden kann und die vermischten Komponenten geschüttelt werden können. Die Erfindung betrifft deshalb auch ein Kit gemäß Anspruch 12.

Die Durchführung einer echokardiographischen Untersuchung an einem 10 kg schweren Pavian soll die Verwendung des erfindungsgemäßen Kontrastmittels demonstrieren:

5 ml Trägerflüssigkeit (hergestellt nach Beispiel 1 A) werden aus einem Vial mit einer Injektionsspritze entnommen und zu 2 g Mikropartikel (hergestellt nach Beispiel 1 B), die sich in einem zweiten Vial befinden gegeben und etwa 5-10 sec geschüttelt, bis sich eine homogene Suspension gebildet hat. Man injiziert 2 ml dieser Suspension in eine periphere Vene (V. jugularis, brachialis oder saphena) über einen 3-Wege-Hahn mit einer Infusionsgeschwindigkeit von mindestens 1 ml/sec., besser mit 2-3 ml/sec. An die Kontrastmittelinjektion schließt sich mit derselben Geschwin-

digkeit sofort die Injektion von 10 ml physiologischer Kochsalzlösung an, damit der Kontrastmittel-Bolus so weitgehend wie möglich bis zum Erreichen des rechten Herzteils erhalten bleibt. Vor, während und nach der Injektion wird ein handelsüblicher Schallkopf für die Echokardiographie an den Thorax des Versuchstieres gehalten, so daß ein typischer Querschnitt durch das rechte und linke Herz erhalten wird. Diese Versuchsanordnung entspricht dem Stand der Technik und ist dem Fachmann bekannt.

Erreicht das Ultraschallkontrastmittel das rechte Herz, kann man im 2-D-Echobild oder im M-mode-Echo-Bild verfolgen, wie das durch das Kontrastmittel markierte Blut zunächst die Höhe des rechten Vorhofes, dann die des rechten Ventrikels und der Pulmonalarterie erreicht, wobei für ca. 10 sec. eine homogene Füllung auftritt. Während die Höhlen des rechten Herzens im Ultraschallbild wieder leer werden, erscheint das mit Kontrastmittel markierte Blut nach der Lungenpassage in den Pulmonalvenen wieder, füllt den linken Vorhof, den linken Ventrikel und die Aorta homogen, wobei der Kontrast 2 bis 3 mal länger anhält als auf der rechten Herzseite. Neben der Darstellung des Blutflusses durch die Höhlen des linken Herzens kommt es auch zu einer Darstellung des Myokards, die die Durchblutung widerspiegelt.

Die Verwendung des erfindungsgemäßen Ultraschall-Kontrastmittels ist aber nicht beschränkt auf die Sichtbarmachung des Blutstroms im arteriellen Teil des Herzens nach venöser Applikation sondern es wird mit ausgezeichneten Erfolg auch bei der Untersuchung des rechten Herzens und anderer Organe als Kontrastmittel verwendet.

Beispiel 1

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Wasser für Injektionszwecke wird zu jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilfiltrierte Lösung von 0,5 g Butylstearat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr (266 mbar) das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 µm
min. 99 % < 6 µm
min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z. B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsferti-

gen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Beispiel 2

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Wasser für Injektionszwecke wird zu jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilt-filtrierte Lösung von 0,5 g Sojaölsaccharoseglycerid in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr (266 mbar) das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist :

Medianwert 1,9 µm
min. 99 % < 6 µm
min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z. B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Beispiel 3

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Man löst 4,5 g Natriumchlorid in Wasser bis zum Volumen von 500 ml, drückt die Lösung durch ein 0,2 mm-Filter, füllt jeweils 4 ml dieser Lösung in 5 ml-Vials und sterilisiert 20 Minuten bei 120 °C.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilt-filtrierte Lösung von 0,5 g Polyäthylenglykolsorbitanmonostearat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr (266 mbar) das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist :

Medianwert 1,9 µm
min. 99 % < 6 µm

min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z. B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Beispiel 4

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Man löst 4,5 g Natriumchlorid in Wasser bis zum Volumen von 500 ml, drückt die Lösung durch ein 0,2 mm-Filter, füllt jeweils 4 ml dieser Lösung in 5 ml-Vials und sterilisiert 20 Minuten bei 120 °C.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilt-filtrierte Lösung von 0,5 g Palmölyl in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr (266 mbar) das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist :

Medianwert 1,9 µm
min. 99 % < 6 µm
min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z. B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Patentansprüche

1. Mikropartikel und Gasbläschen enthaltendes Kontrastmittel für die Ultraschalldiagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel der Mischung von einer halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht-grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger enthält.

2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel enthält, die als halbfeste oder flüssige grenzflächenaktive Sub-

stanz Lecithine, Polyoxyethylenfettsäureester, Glycerinpolyethylenglykolizinoleat, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester, Xyloglyceride, ungesättigte (C_4 - C_{20})-Fettalkohole, ungesättigte (C_4 - C_{20})-Fettsäuren, Mono-, Di- und Triglyceride, Fettsäureester als Mikropartikel in einer Menge von 0,01 bis 10 Gewichtsprozent enthalten.

3. Mittel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel enthält, die als halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Stoff Butylstearat, Sojaölsaccharoseglycerid oder Polyäthylenglykolsorbitanmonostearat in einer Konzentration von 0,01 bis 5 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichtsprozent, enthalten.

4. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel enthält, die als nicht-grenzflächenaktiven Feststoff Cyclodextrine, Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide, Polyole oder anorganische oder organische Salze mit einer Konzentration von 5 bis 50 Gewichtsprozent enthalten.

5. Mittel nach Anspruch 1 und 4, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel enthält, die als nicht-grenzflächenaktiven Feststoff Galactose, Lactose oder α -Cyclodextrin in einer Konzentration von 5 bis 50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, enthalten.

6. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als physiologisch verträglichen flüssigen Träger Wasser, physiologische Elektrolytlösung, die wäßrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen wie Glycerin, Polyethylenglycol oder von Propylenglycolmethylester oder die wäßrige Lösung eines Mono- oder Disaccharides enthält.

7. Mittel nach Anspruch 1 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als physiologisch verträglichen flüssigen Träger Wasser oder physiologische Kochsalzlösung enthält.

8. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel einer Mischung von Butylstearat und Galactose in Wasser enthält.

9. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel einer Mischung von Sojaölsaccharoseglycerid und Galactose in Wasser enthält.

10. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel einer Mischung von Polyäthylenglykolsorbitanmonostearat und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung enthält.

11. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel einer Mischung von Palmölylrit und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung enthält.

12. Ein Kit für die Herstellung eines Mikropartikel und Gasbläschen enthaltenden Ultraschall-Kontrastmittels bestehend

a) aus einem Behälter mit einem Volumen von 5-10 ml, versehen mit einem Verschuß, der die Entnahme des Inhalts unter sterilen Bedingungen ermöglicht, gefüllt mit 4 ml des flüssigen Trägers

und

b) aus einem zweiten Behälter mit einem Volumen von 5-10 ml, versehen mit einem Verschuß, der die Entnahme des Inhalts oder Zugabe eines Stoffgemisches unter sterilen Bedingungen ermöglicht, gefüllt mit Mikropartikel einer Mischung von einer halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit einem nichtgrenzflächenaktiven Feststoff mit einer durchschnittlichen Partikelgröße von < 1 bis 10 μ m, wobei das Gewichtsverhältnis von grenzflächenaktiver Substanz zu gegebenenfalls vorhandenen nicht-grenzflächenaktivem Feststoff 0,01 bis 5 zu 100 beträgt und die Mikropartikel in einer Menge von 5 bis 50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, enthalten sind.

13. Verfahren zur Herstellung eines Mikropartikel und Gasbläschen enthaltenden Kontrastmittels für die Ultraschall-Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß man Mikropartikel einer Mischung von einer physiologisch verträglichen, halbfesten oder flüssigen grenzflächenaktiven Substanz mit einem physiologisch verträglichen nicht-grenzflächenaktiven Feststoff mit einer physiologisch verträglichen Trägerflüssigkeit vereinigt und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension schüttelt.

30 Claims

1. Contrast medium containing microparticles and gas bubbles for ultrasound diagnostics, characterised in that it contains microparticles of a mixture of a semi-solid or liquid surface-active substance and a non-surface-active solid in a liquid carrier.

2. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles that contain as semi-solid or liquid surface-active substance lecithins, polyoxyethylene fatty acid esters, glycerine polyethylene glycol ricinoleate, polyoxyethylenepolyoxypropylene polymers, saccharose esters, xyloglycerides, unsaturated (C_4 - C_{20})-fatty alcohols, unsaturated (C_4 - C_{20})-fatty acids, mono-, di- and tri-glycerides or fatty acid esters, in the form of microparticles in a quantity of from 0.01 to 10 % by weight.

3. Medium according to claims 1 and 2, characterised in that it contains microparticles that contain as semi-solid or liquid surface-active substance butyl stearate, soya oil saccharose glyceride or polyethylene glycol sorbitan monostearate in a concentration of from 0.01 to 5 % by weight, preferably from 0.04 to 1 % by weight.

4. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles that contain as non-surface-active solid cyclodextrins, monosaccharides, disaccharides, trisaccharides, polyols or inorganic or organic salts in a concentration of from 5 to 50 % by weight.

5. Medium according to claims 1 and 4, characterised in that it contains microparticles that contain as non-surface-active solid galactose, lactose or α -cyclodextrin in a concentration of

from 5 to 50 % by weight, preferably from 9 to 40 % by weight.

6. Medium according to claim 1, characterised in that it contains as physiologically tolerable liquid carrier water, physiological electrolyte solution, an aqueous solution of monohydric or polyhydric alcohols, such as glycerine, polyethylene glycol or propylene glycol methyl ester, or an aqueous solution of a mono- or disaccharide.

7. Medium according to claims 1 and 6, characterised in that it contains as physiologically tolerable liquid carrier water or physiological saline.

8. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles of a mixture of butyl stearate and galactose in water.

9. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles of a mixture of soya oil saccharose glyceride and galactose in water.

10. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles of a mixture of polyethylene glycol sorbitan monostearate and galactose in physiological saline.

11. Medium according to claim 1, characterised in that it contains microparticles of a mixture of palm oil xylitol and galactose in physiological saline.

12. A kit for the preparation of an ultrasound contrast medium containing microparticles and gas bubbles, comprising :

a) a container having a volume of from 5 to 10 ml which is provided with a closure permitting the removal of the contents under sterile conditions and which is filled with 4 ml of the liquid carrier and

b) a second container having a volume of from 5 to 10 ml which is provided with a closure permitting the removal of the contents or the addition of a mixture of substances under sterile conditions and which is filled with microparticles of a mixture of a semi-solid or liquid surface-active substance and a non-surface-active solid having an average particle size of from < 1 to $10 \mu\text{m}$, the ratio by weight of surface-active substance to optionally present non-surface-active solid being from 0.01 to 5 : 100 and the content of microparticles being from 5 to 50 % by weight, preferably from 9 to 40 % by weight.

13. Process for the preparation of a contrast medium containing microparticles and gas bubbles for ultrasound diagnostics, characterised in that microparticles of a mixture of a physiologically tolerable semi-solid or liquid surface-active substance and a physiologically tolerable non-surface-active solid, are combined with a physiologically tolerable carrier liquid and shaken until a homogeneous suspension is formed.

Revendications

1. Produit de contraste contenant des microparticules et des bulles de gaz, pour diagnostic échographique, caractérisé en ce qu'il contient

des microparticules constituées du mélange d'une substance tensioactive semi-solide ou liquide et d'un solide non-tensioactif, dans un véhicule liquide.

2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules qui contiennent en tant que substances tensioactives semi-solides ou liquides des lécithines, des esters d'acides gras d'un polyéthylèneglycol, du polyéthylèneglycol-ricinoléate de glycérol, des polymères polyéthoxylés/polypropoxylés, des esters de saccharose, des xyloglycérides, des alcools gras en $\text{C}_4\text{-C}_{20}$ insaturés, des acides gras en $\text{C}_4\text{-C}_{20}$ insaturés, des mono-, di- et tri-glycérides, des esters d'acides gras, sous forme de microparticules en une quantité de 0,01 à 10 % en poids.

3. Produit selon les revendications 1 et 2, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules contenant, en tant que substance tensioactive semi-solide ou liquide, du stéarate de butyle, du saccharose-glycéride d'huile de soja ou du monostéarate de polyéthylèneglycol-sorbitol, à une concentration de 0,01 à 5 % en poids, de préférence de 0,04 à 1 % en poids.

4. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules contenant, en tant que solide non-tensioactif, des cyclodextrines, des monosaccharides, des disaccharides, des trisaccharides, des polyols ou des sels organiques ou inorganiques, à une concentration de 5 à 50 % en poids.

5. Produit selon les revendications 1 ou 4, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules contenant comme solide non-tensioactif du galactose, du lactose ou de l' α -cyclodextrine, à une concentration de 5 à 50 % en poids, de préférence de 9 à 40 % en poids.

6. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient en tant que véhicule liquide physiologiquement toléré de l'eau, une solution physiologique d'électrolytes, une solution aqueuse de mono- ou polyalcools, comme le glycérol, le polyéthylèneglycol, ou de l'ester méthylique du propylèneglycol, ou encore la solution aqueuse d'un mono- ou d'un disaccharide.

7. Produit selon les revendications 1 ou 6, caractérisé en ce qu'il contient en tant que véhicule liquide physiologiquement toléré, de l'eau ou une solution physiologique de chlorure de sodium.

8. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules constituées d'un mélange de stéarate de butyle et de galactose dans l'eau.

9. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules constituées d'un mélange de saccharose-glycéride d'huile de soja et de galactose dans l'eau.

10. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules constituées d'un mélange de monostéarate de polyéthylèneglycol-sorbitol et de galactose dans une solution physiologique de chlorure de sodium.

11. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient des microparticules consti-

tuées d'un mélange de xylitol d'huile de palme et de galactose dans une solution physiologique de chlorure de sodium.

12. Trousse pour la préparation d'un produit de contraste échographique contenant des microparticules et des bulles de gaz, comprenant :

a) un récipient de volume 5-10 ml, pourvu d'une fermeture autorisant le prélèvement du contenu dans des conditions stériles, rempli de 4 ml du véhicule liquide et,

b) un deuxième récipient, de volume 5-10 ml, pourvu d'une fermeture permettant le prélèvement du contenu ou l'introduction d'un mélange de substances dans des conditions stériles, rempli de microparticules d'un mélange d'une substance tensioactive semi-solide ou liquide et d'un solide non-tensioactif ayant une granulométrie moyenne

comprise entre < 1 et $10 \mu\text{m}$; le rapport pondéral entre la substance tensioactive et le solide non-tensioactif éventuellement présent étant compris dans l'intervalle 0,01-5 à 100, et les microparticules étant contenues en une quantité de 5 à 50 % en poids, de préférence de 9 à 40 % en poids.

13. Procédé pour la préparation d'un produit de contraste contenant des microparticules et des bulles de gaz, pour diagnostic échographique, caractérisé en ce qu'on réunit des microparticules d'un mélange d'une substance tensioactive semi-solide ou liquide, physiologiquement tolérée, et d'un solide non-tensioactif physiologiquement tolérée, à un liquide véhiculeur physiologiquement toléré, et qu'on secoue jusqu'à obtention d'une suspension homogène.

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

8